(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-248247

(43)公開日 平成6年(1994)9月6日

(51) Int.Cl.<sup>5</sup>

識別記号

庁内盛理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 9 J 129/14

JCV

6904 — 4 J

D 0 4 H 1/42

B 7199-3B

審査請求 未請求 請求項の数1 〇L (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平5-36540

(71)出願人 000001085

株式会社クラレ

(22)出頤日

平成5年(1993)2月25日

岡山県倉敦市酒津1621番地

(72)発明者 藤原 直樹

岡山県倉敷市酒津1621番地 株式会社クラ

レ内

(74)代理人 弁理士 大谷 保

## (54)【発明の名称】 無機物用パインダー

## (57)【要約】

【目的】 セラミックス, コンクリート, モルタル, スレートなどの無機質材料、好ましくは石棉, ロックウールなどの無機質繊維を成形する際に用いられ、耐水性に 殴れるとともに、強度が著しく高い成形品を与えうる無機物用パインダーを提供すること。

2

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 分子内にケイ素含有官能基0.01~10 モル%を含有する変性ポリビニルアセタール樹脂からな る無機物用パインダー。

1

#### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は無機物用パインダーに関 し、さらに詳しくは、セラミックス、コンクリート、ス レートなどの無機質材料、好ましくは石綿、ロックウー ルなどの無機質繊維を成形する際に用いられ、耐水性に 10 優れるとともに、強度が著しく高い成形品を与えうる無 機物用パインダーに関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来より、石綿、石綿スレート、ロック ウールなどの無機質繊維のパインダーとして、デンプン やその誘導体に耐水化剤を配合したものが用いられてい る。しかしながら、これらのパインダーは、耐水性にお いて充分とはいえず、高湿度雰囲気下で変形したり、腐 敗などを起こし、製品の寿命が著しく短くなりやすいと いう欠点を有している。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 事情のもとで、セラミックス,コンクリート,モルタ ル、スレートなどの無機質材料、好ましくは石綿、ロッ クウールなどの無機質繊維を成形する際に用いられ、耐 水性に優れるとともに、強度が著しく高く、製品寿命の 長い成形品を与えるうる無機物用パインダーを提供する ことを目的としてなされたものである。

### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者は、前記の好ま 30 しい性質を有する無機物用パインダーを開発すべく鋭意 研究を重ねた結果、分子内にケイ素含有官能基を特定の 割合で含有する変性ポリピニルアセタール樹脂からなる パインダーがその目的に適合しうることを見出した。本 発明は、かかる知見に基づいて完成したものである。す なわち、本発明は、分子内にケイ素含有官能基0.01~ 10モル%を含有する変性ポリピニルアセタール樹脂か らなる無機物用パインダーを提供するものである。

【0005】本発明の無機物用パインダーは、分子内に 脂からなるものであって、該変性ポリピニルアセタール 樹脂の原料としては、分子内にケイ素含有官能基0.01 ~10モル%を含有する変性ポリピニルアルコールが用 いられる。この分子内にケイ素含有官能基を有する変性 ポリピニルアルコールについては、分子内にケイ素含有 官能基を有するものであればいずれでもよく、特に制限 はない。分子内に導入されるケイ素含有官能基がアルコ キシル基又はアシロキシル基あるいはこれらの加水分解 物であるシラノール基又はその塩などの反応性置換基で あるものが、無機物との接着性の点から、特に好ましく 50 開始剤を用いて共重合させたのち、この溶液にアルカリ

用いられる。

【0006】このような変性ポリピニルアルコールの製 造方法としては、(1)変性ポリピニルアルコール又は カルボキシル基や水酸基を含有する変性ポリ酢酸ピニル に、適当な薬剤を用いて後変性によりケイ素含有官能基 を導入する方法、(2)ビニルエステルとケイ素含有官 能基を有するオレフィン性不飽和単量体との共重合体を けん化する方法、(3)ケイ素含有官能基を有するメル カプタンの存在下でピニルエステルを重合させることに よって得られる末端にケイ素含有官能基を有するポリビ ニルエステルをけん化する方法などが挙げられる。

【0007】上記(1)のポリピニルアルコール又は変 性ポリ酢酸ビニルに適当な薬剤を用いて後変性する方法 においては、通常該薬剤に対して不活性な有機溶媒、例 えばベンゼン、トルエン、キシレン、ヘキサン、ヘプタ ン、ジエチルエーテル、アセトンなどに該薬剤を溶解さ せ、この溶液中に粉末状ポリピニルアルコール又は上記 変性ポリ酢酸ビニルを攪拌下に懸濁させ、常温ないし該 薬剤の沸点の範囲の温度において、該薬剤とポリピニル 20 アルコール又は上記変性ポリ酢酸ピニルとを反応させる さことにより、あるいは、さらにアルカリ触媒などを用 いて酢酸ピニル単位をけん化することにより、ケイ素含 有官能基を有する変性ポリピニルアルコールを得ること ができる。

【0008】後変性に用いられる該薬剤としては、例え ばトリメチルクロロシラン;ジメチルジクロロシラン; メチルトリクロロシラン;ピニルトリクロロシラン;ジ フェニルジクロロシラン:トリエチルフルオロシランな どのオルガノハロゲノシラン、トリメチルアセトキシシ ラン;ジメチルジアセトキシシランなどのオルガノシリ コーンエステル、トリメチルメトキシシラン:ジメチル ジメトキシシランなどのオルガノアルコキシシラン、ト リメチルシラノール;ジエチルシランジオールなどのオ ルガノシラノール、N-アミノエチルアミノプロピルト リメトキシシランなどのアミノアルキルシラン、トリメ チルシリコーンイソシアネートなどのオルガノシリコー ンイソシアネートなどが挙げられる。ケイ素含有官能基 の導入率、すなわち変性率は、用いられる該薬剤の量、 反応時間などによって任意に調節することができる。ま ケイ素含有官能基を有する変性ポリピニルアセタール樹 40 た、得られるケイ素含有官能基を有する変性ポリピニル アルコールの重合度、けん化度は用いられるポリビニル アルコールの重合度やけん化度、あるいは上配変性ポリ 酢酸ピニルの重合度やけん化反応によって、任意に調節 することができる.

> 【0009】一方、上記(2)のビニルエステルとケイ 索含有官能基を有するオレフィン性不飽和単量体との共 重合体をけん化する方法では、何えばアルコールなどの 適当な溶媒中において、ピニルエステルとケイ素含有官 能基を有するオレフィン性不飽和単量体とを、ラジカル

又は酸触媒を加えて、得られた共重合体をけん化させる ことによって、ケイ素含有官能基を有する変性ポリピニ ルアルコールを得ることができる。

【0010】上記方法において用いられるピニルエステ ルとしては、例えば酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、 半酸ビニル、パーサチック酸ビニルなどの脂肪酸ビニル や、安息香酸ピニルなどの芳香族系ピニルエステルなど が挙げられる。これらは一種用いてもよく、また、二種 以上を組み合わせて用いてもよいが、これらの中で、経本 ☆済性の点から酢酸ピニルが最も好適である。また、上記 方法において用いられるケイ素含有官能基を有するオレ フィン性不飽和単量体としては、一位式(I)で表され るピニルシラン、一般式 (II) 又は (III)で表される (メタ) アクリルアミドーアルキルシランなどが好まし く挙げられる。

[0011] 【化1】

$$C H_2 = C H - (C H_2)_n - S i - (R^2)_{2-m}$$
 (1)

$$C H_{2} = C R^{3} - C - N - [S i - (R^{2})_{3-m}]_{2} \cdot \cdot (III)$$

【0012】(式中、Riは水素原子、ハロゲン原子、 低級アルキル基、アリール基又はアリール基を有する低 級アルキル基、R<sup>2</sup> はハロゲン原子、アルコキシル基、 アシロキシル基(ここで、アルコキシル基又はアシロキ シル基は酸素原子若しくは窒素原子を含有する假換基を 有していてもよい。)、水酸基又はアルキル基、R³は 水素原子又はメチル基、R4 は低級アルキル基、R6 は 30 アルキレン基又は連鎖炭素原子が酸素原子若しくは窒素 原子によって相互に結合された二価の有機残基、nは0 ~10の整数、mは0、1又は2を示す。)

【0013】上記一般式(I), (II), (III)におい て、R<sup>2</sup> としてはハロゲン原子, アルコキシル基, アシ ロキシル基、水酸基又はアルキル基であるが、ケイ紊含 有官能基の反応性及び得られる共重合体溶液の粘度安定 性の点から、アルコキシル基及びアシロキシル基が好ま しく、特にアルコキシル基が好強である。R<sup>1</sup> がハロゲ ン原子の場合、ケイ素含有官能基の反応性が強すぎるた 40 めに、塗料溶液が保存中に増粘やゲル化を起こしやすく なるため、溶液中の水分について充分に注意を払う必要 となる。また、mは0, 1又は2であるが、mが小さい ほど、ケイ素含有官能基の反応性が大となり、共選合体 中に導入されたケイ素含有官能基の効果を効率よく引き 出すことが可能となる。逆にmが大きいほど、盤料溶液 の保存安定性が良くなる傾向がある。したがって、共竄 合体中のケイ案合有官能基の導入量やR2 基の種類など により、mの値を適宜選択するのがよい。

能基を有するオレフィン性不飽和単量体の具体例として は、ピニルトリメトキシシラン、ピニルトリクロロシラ ン、ピニルトリエトキシシラン、ピニルトリアセトキシ シラン, ピニルトリス (2-メトキシエトキシ) シラ ン、ビニルトリイソプロポキシシラン、ビニルトリフェ ノキシシラン、ピニルメチルジクロロシラン、ピニルメ チルジメトキシシラン、ピニルジメチルエトキシシラ ン、ビニルジメチルジクロロシランなどのビニル基含有 シラン化合物、3-メタクリロキシプロピルトリメトキ シシラン、3-メタクリロキシプロピルメチルジクロロ シラン、3-メタクリロキシプロピルメチルジメトキシ シランなどのメタクリロキシ基含有シラン化合物、3-アクリロキシプロピルトリメトキシシランなどのアクリ ロキシ基含有シラン化合物、アリルトリエトキシシラ ン, 3-アリルチオプロピルトリメトキシシシラン, ア リルメチルジクロロシランなどのアリル基含有シラン化 合物などが挙げられる。

【0015】また、上配一段式 (II), (III)で表され るケイ素含有官能基を有するオレフィン性不飽和単旦体 の具体例としては、3-(メタ)アクリルアミドープロ ピルトリメトキシシラン、3-(メタ) アクリルアミド ープロピルトリエトキシシラン、3-(メタ) アクリル アミドープロピルトリ (β-メトキシエトキシ) シラ ン、3 - (メタ) アクリルアミドープロピルトリ (N-メチルアミノエトキシ)シラン、2-(メタ)アクリル アミドーエチルトリメトキシシラン、1-(メタ)アク 【0014】上記一份式 (I) で表されるケイ穿合有官 50 リルアミドーメチルトリメトキシシラン、2- (メタ)

アクリルアミドー2ーメチルトリメトキシシラン,2ー (メタ) アクリルアミドーイソプロピルトリメトキシシ ランなどの (メタ) アクリルアミドー直鎖又は分岐アル キルトリアルコキシシラン、N - 〔2 - (メタ)アクリ ルアミドーエチル] -アミノプロピルトリメトキシシラ ン, (3-(メタ) アクリルアミドープロピル) ーオキ シプロピルトリメトキシシランなどの (メタ) アクリル アミドー含窒素又は含酸素アルキルトリアルコキシシラ ン、3-(メタ) アクリルアミドープロピルトリアセト キシシラン,2-(メタ)アクリルアミド-エチルトリ 10 アセトキシシラン, 4-(メタ) アクリルアミドープチ ルトリアセトキシシラン、3- (メタ) アクリルアミド **ープロピルトリプロピオニロキシシラン,2-(メタ)** アクリルアミドー2-メチルプロピルトリアセトキシシ ラン, N- {2- (メタ) アクリルアミド-エチル} -2-アミノプロピルトリアセトキシシランなどのアクリ ルアミドーアルキルトリアシロキシシラン、3-(メ タ) アクリルアミドープロピルイソプチルジメトキシシ ラン、2-(メタ) アクリルアミドーエチルジメチルメ トキシシラン, 3- (メタ) アクリルアミドープロピル 20 オクチルジアセトキシシラン、1-(メタ)アクリルア ミドーメチルフェニルジアセトキシシラン, 3- (メ **タ)アクリルアミドープロピルペンジルジエトキシシラ** ン, 2- (メタ) アクリルアミド-2-メチルプロピル モノクロロジメトキシシラン, 2 - (メタ) アクリルア ミドー2ーメチルプロピルハイドロジメトキシシランな どの (メタ) アクリルアミド-アルキルジ又はモノアル コキシあるいはジ又はモノアシロキシシラン、3 - 〔N ーメチルー (メタ) アクリルアミド) ープロピルトリメ トキシシラン,2-(N-エチル-(メタ)アクリルア ミド] -エチルトリアセトキシシランなどの (N-アル キルー (メタ) アクリルアミド) -アルキルトリアルコ キシ又はトリアシロキシシラン、N, N-ジートリメチ ルシリル (メタ) アクリルアミドなどのN, Nージート リアルキルシリル (メタ) アクリルアミドなとが挙げら

【0016】また、該方法において、ピニルエステルと ケイ素含有官能基を有するオレフィン性不飽和単量体と の共重合を行うに当たって、上記2成分以外に、かかる 単量体と共重合可能な他の不飽和単量体、例えば、スチ 40 レン, アルキルピニルエーテル, パーサチック酸ピニ ル,(メタ)アクリルアミド,エチレン,プロピレン, α-ヘキセン、α-オクテンなどのオレフィン、(メ タ) アクリル酸, クロトン酸, (無水) マレイン酸, フ マル酸、イタコン酸などの不飽和酸及びそのアルキルエ ステルやアルカリ塩、2-アクリルアミド-2-メチル プロパンスルホン酸などのスルホン酸含有単量体及びそ のアルカリ塩、トリメチル-3-(1-アクリルアミド -1, 1-ジメチルエチル) アンモニウムクロリド,ト リメチル-3-(1-r)アクリルアミドプロピル)アンモ50果が充分に発揮されない場合があり、5000を超える

ニウムクロリド、1-ピニル-2-メチルイミダゾール 及びその四級化物などのカチオン性単量体などを少割合 で存在させることも可能である。

6

【0017】また、上記(3)のケイ素含有官能基を有 するメルカプタンの存在下で、ビニルエステルを重合さ せることによって得られる末端にケイ素含有官能基を有 するポリピニルエステルをけん化する方法においては、 例えばピニルエステルをラジカル開始剤を用いて重合さ せる際、ケイ素含有官能基を有するメルカプタンを重合 系に一括又は分割あるいは連続して添加し、重合系中に ケイ素含有官能基を有するメルカプタンを存在させ、メ ルカプタンへの連鎖移動によって末端にケイ素含有官能 基を有するポリピニルエステルを生成させたのち、アル コールなどの適当な溶媒中にて、このポリピニルエステ ルにアルカリ又は酸触媒に加えて、酸ポリピニルエステ ルをけん化することによって、ケイ素含有官能基を有す る変性ポリピニルアルコールを得ることができる。該方 法において用いられるケイ素含有官能基を有するメルカ ブタンとしては、例えば3 (-トリメトキシシリル) -プロピルメルカプタン、3 (-トリエトキシシリル) -プロピルメルカプタンなどが挙げられる。この方法で変 性ポリピニルアルコールを製造するに当たっては、上記 (2) の方法で説明したピニルエステルと共重合可能な 不飽和単量体を少割合で存在させることも可能である。

【0018】本発明において用いられる分子内にケイ素 含有官能基を有する変性ポリピニルアルコールの製造方 法としては、上配の3つの方法の中で、(2)のピニル エステルとケイ素含有官能基を有するオレフィン性不飽 和単量体との共重合体をけん化する方法、及び(3)の ケイ素含有官能基を有するメルカプタンの存在下でビニ ルエステルを重合させて得られる末端にケイ素含有官能 基を有するポリビニルエステルをけん化する方法が、工 業的製造の容易性及び得られる変性ポリビニルアルコー ルの均質性の点で好ましく用いられる。

【0019】本発明において、ケイ素含有官能基0.01 ~10モル%を有する変性ポリピニルアセタール樹脂の 原料として用いられるケイ素含有官能基を有する変性ポ リピニルアルコール中のけん化度及び重合度については 特に制限はなく、目的に応じて適宜選択される。ケイ素 含有官能基の含有量は比較的少なくとも効果が発揮され るが、本発明においては、ケイ素含有官能基を含む単量 体単位として0.01~10モル%、好ましくは0.1~2. 5モル%の範囲で選ばれる。この含有量が0.01モル% 未満では本発明の効果が充分に発揮されない。一方、1 0モル%を超えると成形性が低下する。けん化度は通常 70~100モル%の範囲が好ましい。また、重合度 は、通常100~5000、好ましくは300~400 0、さらに好ましくは500~3000範囲で選ばれ る。この重合度が100未満ではパインダーとしての効

とケイ案含有官能基の導入量は比較的少なくてすむもの の、成形時の粘度が増大するため、パインダーとしての 変性ポリピニルアセタール樹脂の凝度を上げることがで きないなど、好ましくない事態を招来することがある。

【0020】 このようにして得られたケイ素含有官能基 を有する変性ポリピニルアルコールは、次にアセタール 化され、ポリピニルアセタール樹脂とされる。このポリ ピニルアセタール樹脂の中では、ポリピニルプチラール 樹脂が、本発明の目的に好適である。アセタール化は、 従来のポリビニルアセタール樹脂の製造方法と同様にし 10 て実施される。以上は、ケイ素含有官能基を有する変性 ポリピニルアルコールを製造したのち、これをアセター ル化する方法を中心に述べたが、ケイ素含有官能基を有 する変性ポリピニルアルコールの製造途中のけん化工程 において、けん化反応とアセタール化を同時に実施して も本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂を得ることが できる。このアセタール化は、通常5~80モル%の箆 囲で選ばれる。変性ポリピニルアセタール樹脂を水に溶 解させて使用する場合は、アセタール化度を約5~15 モル%に低下させることが好ましく、該樹脂を粉末状で 20 用いる場合は、上記の範囲で目的に応じて適宜選択され る。

【0021】本発明における分子内にケイ案含有官能基を有する変性ポリピニルアセタール樹脂としては、特に、ピニルエステルと分子内にケイ素含有官能基を有するオレフィン性不飽和単量体との共重合体をけん化及びアセタール化して得られたものが好適である。そして、該分子内にケイ案含有官能基を有するオレフィン性不飽和単量体としては、ピニルアルコキシシラン及び(メタ)アクリルアミドーアルキルアルコキシシランが好ましい。本発明において用いられる上記ケイ案含有官能基を有する変性ポリピニルアセタール樹脂を水に溶解するに当たっては、通常該変性ポリピニルアセタール樹脂を水に分散後、場合によっては水酸化ナトリウムなどのアルカリを添加し、提件しながら、加温することによって均一な水溶液を得ることができる。

【0022】本発明のパインダーは、無機質繊維の成形に廢して、通常水溶液として添加使用されるが、場合により無機質繊維に粉末状で添加使用することもできる。本発明のパインダーは、変性ポリビニルアセタール樹脂単独で使用しても充分に効果を発揮するが、さらに水ガラス、硫酸アルミニウム、アルミン酸ナトリウム、炭酸ジルコニウムアンモニウムなどの水溶性無機物、あるいはクレー、タルク、炭酸カルシウム、ケイ酸カルシウム、シリカ、酸化アルミニウムなどの水不溶性無機物を配合して使用することもできる。本発明のパインダーの添加量は、通常無機質繊維100重量部に対して0.5~30重量部、好ましくは2~20重量部の範囲で選ばれる。

[0023]

【実施例】次に、実施例により本発明をさらに詳細に脱明するが、本発明はこれらの例によってなんら限定されるものではない。

### 実施例1

ピニルトリメトキシシラン単位0.6モル%と酢酸ピニル 単位99.4モル%とからなる共重合体をけん化すること により、ケイ素含有官能基をピニルシラン単位として0. 6モル%含有し、酢酸ピニル単位のけん化度が98.5モ ル%、重合度1600のケイ素含有官能基を有する変性 ポリピニルアルコールを得た。次に、この変性ポリピニ ルアルコール100重量部を水900重量部に入れ、投 拌下で加熱溶解したのち、40℃まで冷却した。40℃ で投拌しながら35重量%凝度の凝塩酸6.5重量部を添 加し、さらにプチルアルデヒド11重量部を2時間かけ て添加し、40℃でさらに3時間熟成を行ったところ、 変性ポリビニルプチラールの白色析出物が生成した。そ の後、反応を終了し、樹脂を中和してプチラール化度1 2モル%,ケイ素含有官能基をピニルシラン単位として 0.6 モル%含有する変性ポリビニルプチラール樹脂水溶 液を得、該溶液をポリエチレンフィルム上に流延し、乾 燥させて変性ポリピニルプチラール樹脂を得た。

【0024】この変性ポリビニルプチラール樹脂を、酸樹脂に対して2.5 重量%の水酸化ナトリウムを含む水に溶解して10重量%水溶液を調製した。次に、ロックウール(密度:0.16g/cm³, 機雄太さ:7μm)70重量部と充分に関煌したアスペスト30重量部とを含む全無機質繊維温度が4重量%のスラリーに、上配変性ポリビニルプチラール樹脂の10重量%水溶液を、全無機質繊維100重量部に対して、変性ポリビニルプチラール樹脂の固形分が7重量部となるように添加し、試験用パルパー(JIS P-8209)に仕込んで提拌混合し、さらに水を加え全固形分温度が2重量%となるように調節した。

【0025】次いでこのスラリーをスタンダードシートマシン(JIS P-8209)に投入し、さらに水を加えてスラリー温度を1度量%としたのち、通常の抄紙方法と同様にして抄紙した。その後脱水し、さらにシートプレス(JIS P-8209)にて2kg/cm³で1分間脱水後、130℃の熱風乾燥額中で3分間乾燥した。得られた無機質繊維板を20℃、65RHの恒温恒湿室に48時間放置して測定用試料とした。この測定用試料の坪量は125g/m²であった。該試料について耐水性及び強度を測定した。結果を第1表に示す。

#### [0026] 比较例1

実施例1で用いた変性ポリピニルプチラール樹脂の水溶 被に代えて、酸化デンプン〔日本食品化工(株) Q、M S3800〕7重量部と酸化デンプンの耐水化剤として メラミン-ホルマリン樹脂初期馏合物(住友化学(株) Q、スミレーンレジン613]2重量部を用いた以外

50 は、実施例1と同様に行った。結果を第1表に示す。

9

## 【0027】実施例2~4

実施例1で用いた変性ポリピニルプチラール樹脂に水溶液に代えて、下記に示す変性ポリピニルプチラール樹脂 水溶液を用いた以外は、実施例1と同様に行った。結果 を第1表に示す。

実施例2で用いた変性ポリビニルブチラール樹脂水溶液 3-アクリルアミドープロピルトリエトキシシランと酢酸ビニルとの共重合体をけん化して得られるケイ素含有官能基とアクリルアミド単位として0.2モル%含有し、酢酸ビニル単位のけん化度93モル%、重合度1650、ブチラール化度13モル%の変性ポリビニルブチラール樹脂の10重量%水溶液。

実施例3で用いた変性ポリビニルブチラール樹脂水溶液 3ートリメトキシシリルプロピルメルカプタンの存在下 に、酢酸ビニルを重合して得られる末端にケイ素含有官 能基を有する変性ポリ酢酸ビニルをけん化して得られる ケイ素含有官能基単位2モル米を含有し、酢酸ビニル単 位のけん化度99.0モル米,重合度60,ブチラール化 度14モル米の変性ポリビニルブチラール樹脂の10重 量%水溶液。

実施例4で用いた変性ポリピニルブチラール樹脂水溶液 ピニルトリアセトキシシランと酢酸ピニルとの共重合体 をけん化して得られるケイ素含有官能基をピニルシラン 単位として0.3モル%含有し、酢酸ピニル単位のけん化 度が98.7モル%、重合度2000、ブチラール化度1 1モル%の変性ポリピニルブチラール樹脂の10重量% 水溶液。

【0028】 【表1】

第1表

	耐水性17	強度 <sup>2)</sup> (Km)
実施例l	2 1. 3	0.73
実施例2	1 7. 5	0.73
実施例3	2 4. 0	0.64
実施例 4	1 9. 7	0.77
比較例 1	2. 6	0.13

10

【0029】注1)耐水性:500ミリリットルのビーカーに水を40℃にて300rpmで提幹しながら、この中に3cm×3cmの上記測定用試料を投入し、試料が崩壊、分散するまでの時間(分)を測定した。

2) 強度: JIS P-8113に従って常態における 契断長を測定した。 契断長 (Km) が大であるほど強度 があることを示す。

第1表から、本発明のパインダーはいずれも、耐水性及 び強度が高いことがわかる。

### 0 [0030]

【発明の効果】以上の結果から明らかなように、本発明のバインダーは、無機質繊維成形物の耐水性及び強度を著しく高くする性能を有している。本発明のパインダーが、上記のような顕著な性能を有する理由については必ずしも明確ではないが次のことから推定される。すなわち、本発明において用いられる分子内にケイ素含有官能基を有する変性ポリピニルアセタール樹脂中のケイ素含有官能基は、無機物あるいは変性ポリピニルアセタール樹脂中の水酸基又はケイ素含有官能基との反応性が高いため、成形時にこれらが反応して強固な結合をつくるためと推定される。

40

30